BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 17 779.5

Anmeldetag:

16. April 2003

Anmelder/Inhaber:

Bayer CropScience GmbH,

Frankfurt am Main/DE

Bezeichnung:

Ölsuspensionskonzentrat

IPC:

A 01 N 47/34

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 25. November 2003 Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Sieck

Bayer CropScience GmbH

BCS 03-1007

Dr.SK/se

Beschreibung

Ölsuspensionskonzentrat

formulierungen. Insbesondere betrifft die Erfindung flüssige Formulierungen in Form von Ölsuspensionskonzentraten, welche herbizide Wirkstoffe aus der Gruppe der Die vorliegende Erfindung betrifft das Gebiet der Pflanzenschutzmittel-

Phenylsulfonamide enthalten

9

Wirkstoffe für den Pflanzenschutz werden im allgemeinen nicht in ihrer reinen Form eingesetzt. In Abhängigkeit von dem Anwendungsgebiet und der Anwendungsart, sowie von physikalischen, chemischen und biologischen Parametern wird der

Wirkstoff in Mischung mit üblichen Hilfs- und Zusatzstoffen als Wirkstoffformulierung eingesetzt. Auch die Kombinationen mit weiteren Wirkstoffen zur Erweiterung des Wirkungsspektrum und/oder zum Schutz der Kulturpflanzen (z.B. durch Safener, Antidote) sind bekannt. 5

Formulierungen von Wirkstoffen für den Pflanzenschutz sollten im allgemeinen eine Anwenderfreundlichkeit und eine breite biologische Wirkung mit hoher Selektivität hohe chemische und physikalische Stabilität, eine gute Applizierbarkeit und aufweisen. ឧ

weisen im allgemeinen ein hohes Maß an chemischer Reaktivität auf und neigen Herbizide Wirkstoffe aus der Gruppe der Sulfonamide, wie Sulfonylharnstoffe, zum chemischen Abbau, z.B. durch Hydrolyse. 22

Sulfonylharnstoffe, in Form von Pulvern, Granulaten und Tabletten bekannt (z. B. in Eine Möglichkeit chemisch labile Wirkstoffe zu formulieren, ist die Herstellung fester EP 764404, WO 9834482; WO 9313658). Die Verfahren zur Herstellung von festen allgemeinen aufwendig, insbesondere wenn niedrig schmelzende Wirkstoffe oder Formulierungen. So sind Formulierungen von Wirkstoffen aus der Gruppe der Formulierungen, z.B. in Form von Granulaten und Tabletten sind jedoch im

ഉ

Hilfs- und Zusatzstoffe eingearbeitet werden. Außerdem sind feste Formulierungen im allgemeinen schwieriger zu applizieren und weniger anwenderfreundlich

US 4599412, US 4683000, US 4671817, EP 0245058, WO 01/82693, EP 0313317, Flüssige Formulierungen von Sulfonylharnstoffen sind z.B. beschrieben in US 4599412, EP 0514768, EP 0163598 und EP 0514769.

Ŋ

Pflanzenschutzmittelformulierung zur Verfügung zu stellen, welche eine hohe Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, eine verbesserte

chemische Stabilität sowie eine hohe biologische Effektivität und Kulturpflanzenverträglichkeit aufweist 9

Diese Aufgabe wird gelöst durch das spezielle Ölsuspensionskonzentrat der vorliegenden Erfindung. Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein Ölsuspensionskonzentrat, enthaltend

5

a) ein oder mehrere herbizide Wirkstoffe aus der Gruppe der Phenylsulfonamide, in suspendierter Form,

b) ein oder mehrere Safener,

c) ein oder mehrere organische Lösungsmittel, und 20

ein oder mehrere Sulfosuccinate

Darüber hinaus kann das erfindungsgemäße Ölsuspensionskonzentrat als weitere Komponenten gegebenenfalls noch enthalten:

e) einen oder mehrere von a) und b) verschiedene agrochemische Wirkstoffe, und 22

übliche Hilfs- und Zusatzstoffe.

Unter dem Begriff Ölsuspensionskonzentrat (OD) wird ein Suspensionskonzentrat auf Basis organischer Lösungsmittel verstanden. Dabei sind ein oder mehrere

Wirkstoffe in dem organischen Lösungsmittel suspendiert, weitere Wirkstoffe können in dem organischen Lösungsmittel gelöst sein. ဓ္က

in suspendierter Form in dem organischen Lösungsmittel vor. Dies bedeutet, daß der in dem erfindungsgemåßen Ölsuspensionskonzentrat liegt das Phenylsulfonamid a) Hauptanteil (in Gew.-%) an Phenylsulfonamid ungelöst in fein verteilter Form vorliegt, ein geringerer Teil des Phenylsulfonamids kann gelöst vorliegen.

- Vorzugsweise ist das Phenylsulfonamid im organischen Lösungsmittel zu mehr als bezogen auf die Gesamtmenge an Phenylsulfonamid in dem erfindungsgemäßen 80 Gew.-%, besonders bevorzugt zu mehr als 90 Gew.-% suspendiert, jeweils Ölsuspensionskonzentrat.
- Als Phenylsulfonamide a) kommen beispielsweise Verbindungen aus der Gruppe der bevorzugt aus der Gruppe der Phenylsulfonylharnstoffe in Frage. Unter dem Begriff Phenylsulfonylharnstoffe werden auch solche Sulfonylharnstoffe verstanden, bei Phenylsulfonylaminocarbonyltriazolinone oder der Phenylsulfonylharnstoffe, denen die Phenylgruppe über einen Spacer wie CH2, O oder NH an die

5

Phenylsulfonylaminocarbonyltriazolinone sind Flucarbazone oder Propoxycarbazone Sulfongruppe (SO₂) gebunden ist. Beispiele für und/oder deren Salze.

5

Als Phenylsulfonylharnstoffe kommen beispielsweise Sulfonylharnstoffe der allgemeinen Formel (I) und/oder deren Salze in Frage, 8

€ Rª-(A)_m-SO₂-NR^β-CO-NR^γ - R^δ

worin

Phenylrest inklusive Substituenten 1-30 C-Atome, vorzugsweise 1-20 Cein Phenylrest ist, der unsubstituiert oder substituiert ist, und wobei der Atome aufweist ş.

25

- oder substituiert ist und inklusive Substituenten 1-10 C-Atome aufweist, z.B. ein Wasserstoffatom oder ein Kohlenwasserstoffrest ist, der unsubstituiert unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₆-Alkyl, vorzugsweise ein 2
- Wasserstoffatom oder Methyl,

ဓ

oder substituiert ist und inklusive Substituenten 1-10 C-Atome aufweist, z.B. ein Wasserstoffatom oder ein Kohlenwasserstoffrest ist, der unsubstituiert È



unsubstituiertes oder substituiertes C1-C6-Alkyl, vorzugsweise ein Wasserstoffatom oder Methyl,

- gleich CH2, O oder NH, vorzugsweise O, ist, ×
- gleich Null oder 1, und
- ein heterocyclischer Rest ist. E k വ

Bevorzugt sind Phenylsulfonylharnstoffe der Formel (II) und/oder deren Salze,

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\$$

9

- OH, C₁-C₄-Alkoxy oder NR⁵R[¢] ist, worin R⁵ und R[¢] unabhångig voneinander C₁-C₄-Alkoxy, vorzugsweise C₂-C₄-Alkoxy, oder CO-R^a ist, worin R^a gleich gleich oder verschieden H oder C₁-C₄-Alkyl sind, ř
- A eine Gruppe CR'R" ist, worin R' und R" unabhängig voneinander gleich oder Halogen, vorzugsweise lod, oder (A)n-NRaR ist, worin n gleich Null oder 1 ist, ein Acylrest wie Formyl oder C₁-C₄-Alkyl-Sulfonyl ist, und R⁵ für den Fall, daß erschieden Hoder C₁-C₄-Alkyl sind, R^d gleich Hoder C₁-C₄-Alkyl ist und R^e R⁴ gleich C₁-C₄-Alkoxy, vorzugsweise C₂-C₄-Alkoxy, bedeutet auch H sein ₽

- H oder C₁-C₄-Alkyl ist, ኤ
- gleich Null oder 1 ist, Ε ឧ
- oder C₁-C₆-Alkylthio sind, wobei jeder der drei genannten Reste unsubstituiert X und Y unabhängig voneinander gleich oder verschieden C1-Cg-Alkyl, C1-Cg-Alkoxy oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, C₁-C₄-Alkoxy und C₁-C₄-Alkylthio substituiert ist, oder C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl,
 - C2-C6-Alkynyl, C3-C6-Alkenyloxy oder C3-C6-Alkynyloxy sind, vorzugsweise C1-C4-Alkyl oder C1-C4-Alkoxy, und 22
- gleich CH oder N ist. 7

Besonders bevorzugt sind Phenylsulfonylharnstoffe der allgemeinen Formel (II) und/oder deren Salze, worin

R⁵ gleich CH₂-NHR® ist, worin R® ein Acylrest, vorzugsweise C₁-C₄-Alkyl-Sulfonyl ist, a) R⁴ gleich CO-(C₁-C₄-Alkoxy) ist, R⁵ gleich Halogen, vorzugsweise Jod ist, oder und m gleich Null ist,

b) R⁴ gleich CO-N(C₁-C₄-Alkyl)₂, R⁵ gleich NHR° ist, worin R° ein Acylrest, c) \mathbb{R}^4 gleich \mathbb{C}_2 - \mathbb{C}_4 -Alkoxy, \mathbb{R}^5 gleich H und m gleich 1 ist. vorzugsweise Formyl ist, und m gleich Null ist, oder

S

Soweit in dieser Beschreibung der Begriff Acylrest verwendet wird, bedeutet dieser den Rest einer organischen Säure, der formal durch Abspaltung einer OH-Gruppe N-substituierten Iminocarbonsäuren oder die Reste von Kohlensäuremonoestern, aus der organischen Säure entsteht, z.B. der Rest einer Carbonsäure und Reste gegebenenfalls N-substituierter Carbaminsäuren, Sulfonsäuren, Sulfinsäuren, davon abgeleiteter Sauren wie der Thiocarbonsäure, gegebenenfalls 9 15

Kohlenwasserstoffrest wie C₁-C₁₀-Alkyl oder C₆-C₁₀-Aryl bedeutet, der unsubstituiert Ein Acylrest ist bevorzugt Formyl oder Acyl aus der Gruppe CO-R², CS-R², CO-OR², oder substituiert ist, z.B. durch einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe CS-OR², CS-SR², SOR² oder SO₂R², wobei R² jeweils einen C₁-C₁₀-

Phosphonsäuren, Phosphinsäuren.

letztgenannten Reste unsubstituiert, N-monosubstituiert oder N,N-disubstituiert sind, Alkylthio, oder R² bedeutet Aminocarbonyl oder Aminosulfonyl, wobei die beiden Halogen wie F, Cl, Br, I, Alkoxy, Haloalkoxy, Hydroxy, Amino, Nitro, Cyano oder z.B. durch Substituenten aus der Gruppe Alkyl oder Aryl. ಜ

(C₁-C₄)Alkylcarbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der Phenylring substituiert sein kann, Benzyloxycarbonyl, Alkylsulfonyl, wie (C₁-C₄) Alkylsulfonyl, Alkylsulfinyl, wie C₁-Acyl bedeutet beispielsweise Formyl, Halogenalkylcarbonyl, Alkylcarbonyl wie oder Alkyloxycarbonyl, wie (C₁-C₄) Alkyloxycarbonyl, Phenyloxycarbonyl,

22

C4(AlkyIsulfinyI), N-Alkyl-1-iminoalkyI, wie N-(C₁-C₄)-1-imino-(C₁-C₄)alkyI und andere Reste von organischen Säuren.

ဓ

Kohlenwasserstoffrest, z.B. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl oder Aryl. Ein Kohlenwasserstoffrest weist bevorzugt 1 bis 40 C-Atome, vorzugsweise 1 bis 30 Ein Kohlenwasserstoffrest bedeutet ein geradkettiger, verzweigter oder cyclischer und gesättigter oder ungesättigter aliphatischer oder aromatischer

C-Atome auf, besonders bevorzugt bedeutet ein Kohlenwasserstoffrest Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit bis zu 12 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6 oder 7 Ringatomen

Aryl bedeutet ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System,

beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Tetrahydronaphthyl, Indenyl, Indanyl, Pentalenyl, Fluorenyl und ähnliches, vorzugsweise Phenyl 9

Ein heterocyclischer Rest oder Ring (Heterocyclyl) kann gesättigt, ungesättigt oder heteroaromatisch und unsubstituiert oder substituiert sein; er enthält vorzugsweise

Heteroatome. Der heterocyclische Rest kann z.B. ein heteroaromatischer Rest oder ein oder mehrere Heteroatome im Ring, vorzugsweise aus der Gruppe N, O und S; orzugsweise ist er ein aliphatischer Heterocyclylrest mit 3 bis 7 Ringatomen oder Ring (Heteroaryl) sein, wie z.B. ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches ein heteroaromatischer Rest mit 5 oder 6 Ringatomen und enthält 1, 2 oder 3 5

Thiazolyi, Oxazolyi, Furyi, Pyrrolyi, Pyrazolyi und Imidazolyi, oder ist ein partiell oder vollständig hydrierter Rest wie Oxiranyl, Oxetanyl, Pyrrolidyl, Piperidyl, Piperazinyl, Dioxolanyl, Morpholinyl, Tetrahydrofuryl. Bevorzugt sind Pyrimidinyl und Triazinyl. beispielsweise Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Pyrazinyl, Triazinyl, Thienyl, System, in dem mindestens 1 Ring ein oder mehrere Heteroatome enthält, 2

unten genannten Substituenten in Frage, zusätzlich auch Oxo. Die Oxogruppe kann Als Substituenten für einen substituierten heterocyclischen Rest kommen die weiter auch an den Heteroringatomen, die in verschiedenen Oxidationsstufen existieren können, z.B. bei N und S, auftreten. 22

Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Phenyl und Benzyl, oder substituiertes Heterocyclyl oder Substituierte Reste, wie substituierte Kohlenwasserstoffreste, z.B. substituiertes Heteroaryl, bedeuten beispielsweise einen vom unsubstituierten Grundkörper ဓ

abgeleiteten substituierten Rest, wobei die Substituenten beispielsweise einen oder mehrere, vorzugsweise 1, 2 oder 3 Reste aus der Gruppe Halogen, Alkoxy, Haloalkoxy, Alkyithio, Hydroxy, Amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Dialkylaminocarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Dialkylaminocarbonyl,

substituiertes Amino, wie Acylamino, Mono- und Dialkylamino, und Alkylsulfinyl, Haloalkylsulfinyl, Haloalkylsulfonyl, Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch Alkyl und Haloalkyl sowie den genannten gesättigten kohlenwasserstoffhaltigen Resten entsprechende ungesättigte aliphatische Reste, wie Alkenyl, Alkinyl, Alkinyl, Alkinyloxy etc. bedeuten. Bei Resten mit C-Atomen sind solche mit 1 bis

4 C-Atomen, insbesondere 1 oder 2 C-Atomen, bevorzugt. Bevorzugt sind in der Regel Substituenten aus der Gruppe Halogen, z.B. Fluor und Chlor, (C₁-C₄)Alkyl, vorzugsweise Methyl oder Ethyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₁-C₄)Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, Nitro und Cyano. Besonders bevorzugt sind dabei die Substituenten Methyl, Methoxy und

Cyano. Besonders bevorzugt sind dabet die Subst.

Chlor.

Gegebenenfalls substituiertes Phenyl ist vorzugsweise Phenyl, das unsubstituiert oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste, vorzugsweise aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Halogenalkoxy und Nitro substituiert ist, z.B. o-, m- und p-Tolyl, Dimethylphenyl, 2-, 3- und 4-Chlorphenyl, 2-, 3- und 4-Trifluor- und -Trichlorphenyl, 2,4-, 3,5-, 2,5- und 2,3-Dichlorphenyl, o-, m- und p-Methoxyphenyl.

8

25 Cycloalkyl bedeutet ein carbocyclisches, gesättigtes Ringsystem vorzugsweise mit 3-6 C-Atomen, z.B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl. Die kohlenstoffhaltigen Reste wie Alkyl, Alkoxy, Haloalkyl, Haloalkoxy, Alkylamino und Alkylthio sowie die entsprechenden ungesättigten und/oder substituierten Reste im Kohlenstoffgerüst jeweils geradkettig oder verzweigt sein. Wenn nicht speziell angegeben, sind bei diesen Resten die niederen Kohlenstoffgerüste, z.B. mit 1 bis 6 C-Atomen bzw. bei ungesättigten Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen, bevorzugt.

8

Φ

Alkylreste, auch in den zusammengesetzten Bedeutungen wie Alkoxy, Haloalkyl usw., bedeuten z.B. Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, t- oder 2-Butyl, Pentyle, Hexyle, wie n-Hexyl, i-Hexyl und 1,3-Dimethylbutyl, Heptyle, wie n-Heptyl, 1-Methylhexyl und 1,4-Dimethylpentyl, Alkenyl- und Alkinylreste haben die

- Bedeutung der den Alkyiresten entsprechenden möglichen ungesättigten Reste;
 Alkenyl bedeutet z.B. Allyl, 1-Methylprop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl,
 But-2-en-1-yl, But-3-en-1-yl, 1-Methyl-but-3-en-1-yl und 1-Methyl-but-2-en-1-yl;
 Alkinyl bedeutet z.B. Propargyl, But-2-in-1-yl, But-3-in-1-yl, 1-Methyl-but-3-in-1-yl.
- Halogen bedeutet beispielsweise Fluor, Chlor, Brom oder Iod. Haloalkyl, -alkenyl und -alkinyl bedeuten durch Halogen, vorzugsweise durch Fluor, Chlor und/oder Brom, insbesondere durch Fluor oder Chlor, teilweise oder vollständig substituiertes Alkyl. Alkenyl bzw. Alkinyl, z.B. CF₃, CHF₂, CH₂F, CF₃CF₂, CH₂FCHCl, CCl₃, CHCl₂. CH₂CH₂CH₂CI; Haloalkoxy ist z.B. OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, CF₃CF₂O, OCH₂CF₃ und
 OCH₂CH₂CI; entsprechendes gilt für Haloalkenyl und andere durch Halogen
 - OCH₂CH₂CI; entsprechendes gilt für Haloalkenyl und andere durch Halogen substituierte Reste.
- Unter den in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten als Komponente enthaltenen Phenylsulfonamiden a) sind im Sinne der vorliegenden Erfindung neben
 - organischen Verbindungen stets auch deren Salze mit anorganischen und/oder organischen Gegenionen zu verstehen. So können Sulfonamide z.B. Salze bilden, bei denen der Wasserstoff der -SO₂-NH-Gruppe durch ein für die Landwirtschaft geeignetes Kation ersetzt ist. Diese Salze sind beispielsweise Metallsalze, insbesondere Alkalimetallsalze oder Erdalkalimetallsalze, insbesondere Natrium-
- und Kaliumsalze, oder auch Ammoniumsalze oder Salze mit organischen Aminen.
 Ebenso kann Salzbildung durch Anlagerung einer Säure an basischen Gruppen, wie
 z.B. Amino und Alkylamino, erfolgen. Geeignete Säuren hierfür sind starke anorganische und organische Säuren, beispielsweise HCl, HBr, H₂SO₄ oder HNO₃.
- 30 Typische Phenylsulfonylharnstoffe sind unter anderem die nachfolgend aufgeführten Verbindungen und deren Salze wie die Natriumsalze: Bensulfuron-methyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-

Q

methyl, Ethoxysulfuron und dessen Natriumsalz, Metsulfuron-methyl, Oxasulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Sulfometuron-methyl, Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflusulfuron-methyl, Tritlusulfuron-methyl, Tritlusulfuron-methyl, Tritlusulfuron-methyl, Tritlusulfuron-methyl und dessen Natriumsalz (Agrow Nr. 347, 3. März 2000, Seite 22 (PJB Publications Ltd. 2000)) und Foramsulfuron und dessen Natriumsalz (Agrow Nr. 338, 15. Oktober 1999, Seite 26 (PJB Publications Ltd. 1999)).

Besonders bevorzugte Phenylsulfonamide sind: lodosulfuron-methyl und dessen Natriumsalz (A1), Mesosulfuron-methyl und dessen Natriumsalz (A2), Foramsulfuron und dessen Natriumsalz (A3), Flucarbazone und dessen Natriumsalz (A4), Propoxycarbazone und dessen Natriumsalz (A5) und Ethoxysulfuron und dessen Natriumsalz (A6).

9

15 Die vorstehend aufgeführten Wirkstoffe sind z.B. bekannt aus "The Pesticide Manual", 12. Auflage (2000), The British Crop Protection Council oder den nach den einzelnen Wirkstoffen aufgeführten Literaturstellen. Die herbiziden Wirkstoffe aus der Reihe der Phenylsulfonamide sind in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten im allgemeinen in Mengen von 0,01 bis 50 Gew.%, bevorzugt 0,1 bis 30 Gew.% enthalten, dabei bezieht sich die Angabe "Gew.%" hier und in der gesamten Beschreibung, wenn nicht anders definiert, auf das relative Gewicht der jeweiligen Komponente bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung.

ឧ

Als Komponente b) sind in den erfindungsgemåßen Ölsuspensionskonzentraten Safener enthalten, die geeignet sind, Schäden an der Kulturpflanze zu reduzieren oder zu vermeiden. Geeignete Safener sind z.B. aus WO-A-96/14747 und der dort zitierten Literatur bekannt. Die Safener können in dem organischen Lösungsmittel in suspendierter und/oder in gelöster Form, vorzugsweise in gelöster Form vorliegen.

Folgende Gruppen von Verbindungen sind beispielsweise als Safener geeignet:

ഉ

25

5

Verbindungen vom Typ der Dichlorphenylpyrazolin-3-carbonsåure (S1), vorzugsweise Verbindungen wie

=

- 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)-5-methyl-2-pyrazolin-3-carbonsåureethylester (S1-1, Mefenpyr-diethyl, PM S. 781 782), und verwandte Verbindungen, wie sie in der WO 91/07874 beschrieben sind,
- Derivate der Dichlorphenylpyrazolcarbonsäure, vorzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (S1-2), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-isopropyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (S1-3), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(1,1-dimethyl-ethyl)pyrazol-3-carbonsäureethyl-ester
- (S1-4), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-phenyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (S1-5) und verwandte Verbindungen, wie sie in EP-A-333 131 und EP-A-269 806 beschrieben sind.

5

- 3) Verbindungen vom Typ der Triazolcarbonsäuren (S1), vorzugsweise
 Verbindungen wie Fenchlorazol, d.h.
- 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-trichlormethyl-(1H)-1,2,4-triazol-3-carbonsäureethylester (S1-6), und verwandte Verbindungen (siehe EP-A-174 562 und EP-A-346 620);

5

Verbindungen vom Typ der 5-Benzyl- oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3carbonsäure, oder der 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure vorzugsweise
Verbindungen wie 5-(2,4-Dichlorbenzyl)-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester
(S1-7) oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (S1-8) und
verwandte Verbindungen, wie sie in WO 91/08202 beschrieben sind, bzw. der
5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-carbonsäureethylester (S1-9, Isoxadifen-ethyl) oder

2

-n-propylester (S1-10) oder der 5-(4-Fluorphenyl)-5-phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (S1-11), wie sie in der Patentanmeldung (WO-A-95/07897) beschrieben sind.

25

- Verbindungen vom Typ der 8-Chinolinoxyessigsäure (S2), vorzugsweise
 (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1-methyl-hex-1-yl)-ester (S2-1 Cloquintocet-mexyl, PM S. 263 - 264),
 - (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1,3-dimethyl-but-1-yl)-ester (S2-2), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-4-allyl-oxy-butylester (S2-3), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-1-allyloxy-prop-2-ylester (S2-4),

ဓ

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsåureethylester (S2-5),

5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäuremethylester (S2-6),

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureallylester (S2-7),

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-(2-propyliden-iminoxy)-1-

ethylester (S2-8),

S

und verwandte Verbindungen, wie sie in EP-A-86 750, EP-A-94 349 und (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-oxo-prop-1-ylester (S2-9) EP-A-191 736 oder EP-A-0 492 366 beschrieben sind.

vorzugsweise Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure-(5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure-methyl-ethylester und verwandte Verbindungen vom Typ der (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure, diethylester, (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediallylester,

6

9

Wirkstoffe vom Typ der Phenoxyessig- bzw. -propionsäurederivate bzw. der Verbindungen, wie sie in EP-A-0 582 198 beschrieben sind. ~

aromatischen Carbonsäuren, wie z.B. 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure(ester)

5

(2,4-D), 4-Chlor-2-methyl-phenoxy-propionester (Mecoprop), MCPA oder

Wirkstoffe vom Typ der Pyrimidine, wie "Fenclorim" (PM, S. 512-511) (= 4,6-3,6-Dichlor-2-methoxy-benzoesäure(ester) (Dicamba). Dichlor-2-phenylpyrimidin), 8

Wirkstoffe vom Typ der Dichloracetamide, die häufig als Vorauflaufsafener (bodenwirksame Safener) angewendet werden, wie z.B. 6

ឧ

AR-29148" (= 3-Dichloracetyl-2,2,5-trimethyl-1,3-oxazolidon von der Firma Dichlormid" (PM, S. 363-364) (= N,N-Diallyl-2,2-dichloracetamid),

Benoxacor" (PM, s. 102-103) (= 4-Dichloracetyl-3,4-dihydro-3-methyl-2H-1,4-APPG-1292" (= N-AllyI-N[(1,3-dioxolan-2-yl)-methyl]dichloracetamid von der benzoxazin).

22

ADK-24" (= N-Allyl-N-[(allylaminocarbonyl)-methyl]-dichloracetamid von der Firma PPG Industries),

AAD-67" oder AMON 4660" (= 3-Dichloracetyl-1-oxa-3-aza-spiro[4,5]decan von der Firma Nitrokemia bzw. Monsanto),

Firma Sagro-Chem),

ဓ္က

.Dictonon" oder ABAS145138" oder ALAB145138" (= (= 3-Dichloracetyl-2,5,5-Furilazo!" oder AMON 13900" (siehe PM, 637-638) (= (RS)-3-Dichloracetyl-5rimethyl-1,3-diazabiclyco[4.3.0]nonan von der Firma BASF) und 2-furyl)-2,2-dimethyloxazolidon)

AMG 191" (CAS-Reg. Nr. 96420-72-3) (= 2-Dichlormethyl-2-methyl-1,3-Nirkstoffe vom Typ der Dichloracetonderivate, wie z.B. Jioxolan von der Firma Nitrokemia), 6

S

Wirkstoffe vom Typ der Oxyimino-Verbindungen, die als Saatbeizmittel 7

bekannt sind, wie z.B.

9

/Imethoxyimino(phenyl)acetonitril), das als Saatbeiz-Safener gegen Schäden Oxabetrinil" (PM, S. 902-903) (= (Z)-1,3-Dioxolan-2on Metolachlor bekannt ist,

Fluxofenim" (PM, S. 613-614) (= 1-(4-Chlorphenyl)-2,2,2-trifluor-1-ethanon-O-(1,3-dioxolan-2-ylmethyl)-oxím, das als Saatbeiz-Safener gegen Schäden

on Metolachlor bekannt ist, und

5

phenyl)acetonitril), das als Saatbeiz-Safener gegen Schäden von Metolachlor Cyometrinil" oder A-CGA-43089" (PM, S. 1304) (= (Z)-Cyanomethoxyimino bekannt ist,

Wirkstoffe vom Typ der Thiazolcarbonsäureester, die als Saatbeizmittel 12

bekannt sind, wie z.B. 2

carbonsäurebenzylester), das als Saatbeiz-Safener gegen Schäden von Flurazol" (PM, S. 590-591) (= 2-Chlor-4-trifluormethyl-1,3-thiazol-5-Alachlor und Metolachlor bekannt ist,

Wirkstoffe vom Typ der Napthalindicarbonsäurederivate, die als 3

Naphthalic anhydrid" (PM, S. 1342) (= 1,8-Saatbeizmittel bekannt sind, wie z.B.

22

Vaphthalindicarbonsåureanhydrid), das als Saatbeiz-Safener für Mais gegen Schäden von Thiocarbamatherbiziden bekannt ist,

Wirkstoffe vom Typ Chromanessigsåurederivatre, wie z.B. 4

ACL 304415" (CAS-Reg. Nr. 31541-57-8) (= 2-84-Carboxy-chroman-4-yl)essigsäure von der Firma American Cyanamid), ဓ



Wirkstoffe, die neben einer herbiziden Wirkung gegen Schadpflanzen auch Dimepiperate" oder AMY-93" (PM, S. 404-405) (= Piperidin-1-Safenerwirkung an Kulturpflanzen aufweisen, wie z.B. 15)

"Daimuron" oder ASK 23" (PM, S. 330) (= 1-(1-Methyl-1-phenylethyl)-3-p-tolylthiocarbonsaure-S-1-methyl-1-phenylethylester),

narnstoff)

S

Cumyluron" = AJC-940" (= 3-(2-Chlorphenylmethyl)-1-(1-methyl-1-phenylethyl)-harnstoff, siehe JP-A-60087254),

Methoxyphenon" oder ANK 049" (= 3,3'-Dimethyl-4-methoxy-

penzophenon)

9

,CSB" (= 1-Brom-4-(chlormethylsulfonyl)-benzol) (CAS-Reg. Nr. 54091-06-4 von Kumiai)

allgemeinen in Mengen von 0,1 bis 60 Gew.%, insbesondere von 2 bis 40 Gew.% In den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten sind die Safener im 5

Das Gewichtsverhältnis der Komponente a) zu der Komponente b) kann in einem weiten Bereich variieren, und liegt im allgemeinen zwischen 1:100 und 100:1, enthalten

bevorzugt zwischen 1:10 und 10:1. 2

sein. Die agrochemischen Wirkstoffe e) können in dem organischen Lösungsmittel in Fungizide, Insektizide, Pflanzenwachstumsregulatoren und dergleichen enthalten Komponenten a) und b) verschiedene agrochemische Wirkstoffe wie Herbizide, Als optionale agrochemische Wirkstoffe e) können beispielsweise von den suspendierter und/oder gelöster Form vorliegen.

22

erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten als Komponente e) enthalten sein Geeignete von den Komponenten a) und b) verschiedene Wirkstoffe, die in den können, sind vorzugsweise herbizide Wirkstoffe, beispielsweise:

Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und ব

ဓ

Heteroaryloxyphenoxycarbonsäure-Derivate, wie



4

- Phenoxyphenoxy- und Benzyloxyphenoxy-carbonsåure-Derivate, z.B. 2-(4-2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)phenoxy)propionsåuremethylester (DE-A 26 01 548), (2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester (Diclofop-methyl), 4
 - 2-(4-(4-Brom-2-fluorphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (US-A 4,808,750),
 - 2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A S
- 24 33 067),
- 2-(4-(2-Fluor-4-trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsauremethylester (US-A
- 4,808,750),
- 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 24 17 487), t-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenoxy)pent-2-en-säureethylester, 9

2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsåuremethylester (DE-A 24 33 067);

- "Einkernige" Heteroaryloxyphenoxy-alkancarbonsäure-Derivate, z.B.
- 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)phenoxy)propionsäureethylester (EP-A 0 002 925), 5
 - 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)phenoxy)propionsäurepropargylester
- (EP-A 0 003 114),
- 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäure-methylester
- (EP-A 0 003 890),
- 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäureethylester (EP-A 0 003 890), 2
- 2-(4-(5-Chlor-3-fluor-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäurepropargylester (EP-A 0 191 736),
- 2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäurebutylester

(Fluazifop-butyl);

- 2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsåuremethylester und -ethylester "Zweikernige" Heteroaryloxyphenoxy-alkancarbonsåure-Derivate, z.B. (Quizalofopmethyl und Quizalofopethyl),
- 2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäuremethylester (s. J. Pest. Sci. Vol. 10, 61 (1985)), ജ

2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäure-2-isopropylidenaminooxyethylester (Propaquizafop) 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)phenoxy)propionsäureethylester (Fenoxapropethyl) und dessen D(+) Isomer (Fenoxaprop-P-ethyl, EX) und 2-(4-(6-

2-(4-(6-Chlorchinoxalyloxy)phenoxy)propionsäure-tetrahydro-2-furylmethylester (EP-Chlorbenzthiazol-2-yloxy)phenoxy)propionsäureethylester (DE-A 26 40 730), A 0 323 727);

Chloracetanilide, z.B. <u>@</u>

N-(2,6-Dimethylphenyl):-N-(1-pyrazolylmethyl)-chloressigsäureamid (Metazachlor); N-(3-Methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl-methyl)-chloressigsäure-2,6-dimethylanilid, N-(3-Methoxyprop-2-yl)-2-methyl-6-ethyl-chloracetanilid (Metolachlor), N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid (Alachlor), 9

S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat (Butylate); S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat (EPTC), Thiocarbamate, z.B. ပ 5

3-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-hydroxy-6,6-dimethyl-2-oxocyclohex-3-encarbon-Cyclohexandionoxime, z.B. sauremethylester, (Alloxydim), ଚ 20

2-(1-Ethoxyiminobutyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on

(Sethoxydim),

2-(1-Ethoxyiminobutyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on

2-(1-(3-Chlorallyloxy)iminobutyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on, (Cloproxydim),

22

2-(1-(3-Chlorallyloxy)iminopropyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1on (Clethodim),

2-(1-Ethoxyiminopropyl)-5-(2,4,6-trimethylphenyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on 2-(1-Ethoxyiminobutyl)-3-hydroxy-5-(thian-3-yl)-cyclohex-2-enon (Cycloxydim), ဓ္က

(Tralkoxydim)

Benzoylcyclohexandione, z.B.

9

2-(2-Nitro-4-methylsulfonylbenzoyl)-4,4-dimethylcyclohexan-1,3-dion (WO 91/13548, 0 137 963), 2-(2-Nitrobenzoyl)-4,4-dimethyl-cyclohexan-1,3-dion (EP-A 0 274 634), 2-(2-Chlor-4-methylsuifonylbenzoyl)-cyclohexan-1,3-dion (SC-0051, EP-A

Mesotrione);

ည

G) Alkylazine, z.B. wie beschrieben in WO-A 97/08156, WO-A-97/31904, DE-A-S-(N-Aryl-N-alkyl-carbamoylmethyl)-dithiophosphonsäureester, wie S-[N-(4sowie auch DE-A-19828519, WO-A-98/34925, WO-A-98/42684, WO-A-99/18100, WO-A-99/19309, WO-A-99/37627 und WO-A-99/65882, vorzugsweise solche der 19826670, WO-A-98/15536, WO-A-8/15537, WO-A-98/15538, WO-A-98/15539 Chlorphenyl)-N-isopropyl-carbamoylmethyl]-O,O-dimethyl-dithiophosphat Formel (E) 9

5

worin

(C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Haloalkyl;

(C₁-C₄)-Alkyl, (C₃-C₆)-Cycloalkyl oder (C₃-C₆)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-Alkyl und

-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -O-, -CH₂-CH₂-O-, -CH₂-CH₂-CH₂-Obedeuten, besonders bevorzugt solche der Formel E1-E7 8

8

(E7)

5 H) Phosphor-haltige Herbizide, z.B. vom Glusosinate-Typ wie Glufosinate im engeren Sinne, d. h. D,L-2-Amino-4-[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butansäure, Glufosinate-monoammoniumsalz, L-Glufosinate, L- oder (2S)-2-Amino-4-[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butansäure, L-Glufosinate-monoammoniumsalz oder Bialaphos (oder Bilanafos), d.h. L-2-Amino-4-[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butanoyl-10 L-alanyl-L-alanin, insbesondere dessen Natriumsalz,

oder vom Glyphosate-Typ wie Glyphosate, d. h. N-(Phosphonomethyl)-glycin, Glyphosate-monoisopropylammoniumsalz, Glyphosate-natriumsalz, oder Sulfosate,

d. h. N-(Phosphonomethyl)-glycin-trimesiumsalz = N-(Phosphonomethyl)-glycintrimethylsulfoxoniumsalz.

genannten Schriften und aus "The Pesticide Manual", 12. Auflage, 2000, The British Handbook '90", Meister Publishing Company, Willoughby OH, USA,1990, bekannt. Thompson, Thompson Publications, Fresno CA, USA 1990 und "Farm Chemicals Crop Protection Council, "Agricultural Chemicals Book II - Herbicides -", by W.T. Die Herbizide der Gruppen A bis H sind beispielsweise aus den oben jeweils

S

Soweit in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten agrochemische Wirkstoffe e) enthalten sind, beträgt deren Gewichtsanteil 0,5 bis 50 Gew.-%, insbesondere 3 bis 20 Gew.-%. 9

Gesamtwirkstoffgehalt (Summe der Komponente a) + b) + e)) liegt im allgemeinen Der in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten enthaltene zwischen 1 und 80 Gew.%, insbesondere zwischen 3 und 60 Gew.%. 5

5

Als organische Lösungsmittel (Komponente c) kommen z.B. in Frage:

1) Kohlenwasserstoffe, die unsubstituiert oder substituiert sein können, z.B.

1a) aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B.

- ein- oder mehrfach alkyl-substituierte Benzole wie Toluol, Xylole, Mesitylen, Ethylbenzol, oder
- ein- oder mehrfach alkyl-substituierte Naphthaline wie 1-Methylnaphthalin,
- 2-Methylnaphthalin oder Dimethylnaphtalin, oder 22

22

- andere vom Benzol abgeleitete aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Indan
 - oder Tetralin®, oder Gemische hieraus,
- 1b) aliphatische Kohlenwasserstoffe, z.B. ဓ

ဓ

· lineare oder verzweigte Aliphaten, z.B. der allgemeinen Formel C_nH_{2n+2}, wie Pentan, Hexan, Octan, 2-Methylbutan oder 2,2,4-Trimethylpentan, oder



8

- cyclische, gegebenenfalls alkyl-substituierte Aliphaten, wie Cyclohexan oder Methylcyclopentan, oder
 - Gemische hieraus, wie Lösungsmittel der Exxsor D-Reihe, IsopaR -Reihe oder BAYOL®-Reihe z.B. Bayol®82 (ExxonMoBiL CHEMICALS) oder der ISANE®IP-Reihe oder HYDROSEAL®G-Reihe (TOTALFINAELF),

S

Lösungsmittel der SoLvEsso[®]-Reihe z.B. Solvesso[®]100, Solvesso[®]150 oder Solvesso®200 (ExxonMobil CHEMICALS), der Solvarex®/Solvaro®-Reihe (c) Gemische von aromatischen und aliphatischen Kohlenwasserstoffen, wie (TOTALFINAELF) oder der Caromax®-Reihe z.B. Caromax®28 (Petrochem

9

- 1d) halogenierte Kohlenwasserstoffe wie halogenierte aromatische und aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzol oder Methylenchlorid, oder
- mono-, di- oder polyfunktional sein können, wie deren Mono-, Di- oder Triester, 2) aprotische, polare Lösungsmittel, wie Ether, Ester von C₁-C₉-Alkansäuren, die z.B. mit C₁-C₁₈-Alkylalkoholen, Ketone mit geringer Tautomerietendenz, Phophorsäureester, Amide, Nitrile oder Sulfone, z.B. Diisobutyladipat,
 - RHODIASOLV® RPDE (RHODIA), Cyclohexanon, JEFFSOL®PC (HUNTSMAN), y-Butyrolacton, N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Acetonitril, fributylphosphatam oder HoSTAREX®PO-Reihe (Clariant), oder

8

Fettsäureester sind beispielsweise Ester ungesättigter oder gesättigter C10-C22-3) Fettsåureester, z.B. natürlichen Ursprungs, z.B. natürliche Öle wie tierische Öle bevorzugt Ester von C₁₀-C₂₂-, vorzugsweise C₁₂-C₂₀-Fettsåuren. Die C₁₀-C₂₂-Fettsäuren, insbesondere mit gerader Kohlenstoffatomzahl, z.B. Erucasäure, Radia®30167 (ICI), Prilube®-Reihe z.B. Prilube®1530 (Petrofina), STEPAN®C-AGNIQUE®ÁE-Reihe (Cocnıs), SALIM®ME-Reihe (SALIM), Radia®-Reihe z.B. Reihe (STEPAN) oder WITCONOL®23-Reihe (WITCO). Die Fettsäureester sind oder Pflanzenöle, oder synthetischen Ursprungs, z.B. Edenor®-Reihe z.B. Edenor®MEPa oder Edenor®MESU oder AGNIQUE®ME-Reihe oder

Laurinsäure, Palmitinsäure und insbesondere C18-Fettsäuren wie Stearinsäure, Ölsäure, Linolsäure oder Linolensäure.

-ettsäure-Ester, wie sie z.B. durch Umesterung der vorgenannten Glycerin- oder sind im Römpp Chemie Lexikon, 9. Auflage, Band 2, Seite 1343, Thieme Verlag Jmesterung kann nach bekannten Methoden erfolgen, wie sie z.B. beschrieben Glykol-Fettsäureester wie C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester mit C₁-C₂₀-Alkoholen (z.B. Beispiele für Fettsäureester wie C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester sind Glycerin- und Jmesterungsprodukte, z.B. Alkyl-Fettsäureester wie C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-Methanol, Ethanol, Propanol oder Butanol) erhalten werden können. Die Slykolester von Fettsäuren wie C₁₀-C₂₂-Fettsäuren oder deren

5

Als Alkyl-Fettsäureester wie C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester bevorzugt sind Dodecylester. Als Glykol- und Glycerin-Fettsäureester wie C $_{10} ext{-}C_{22} ext{-}$ Fettsäure-Glycerinester von C₁₀-C22-Fettsäuren, insbesondere solcher Fettsäuren mit Palmitinsäure und insbesondere C18-Fettsäuren wie Stearinsäure, Ölsäure, Ester bevorzugt sind die einheitlichen oder gemischten Glykolester und Methylester, Ethylester, Propylester, Butylester, 2-ethyl-hexylester und gerader Anzahl an Kohlenstoffatomen, z.B. Erucasäure, Laurinsäure, inolsäure oder Linolensäure.

8

5

Tierische Öle c) sind allgemein bekannt und kommerziell erhältlich. Unter dem lierischen Ursprungs verstanden wie Waltranöl, Lebertranöl, Moschusöl oder Begriff tierische Öle im Sinne der vorliegenden Erfindung werden z.B. Öle

22

22

Begriff Pflanzenöle im Sinne der vorliegenden Erfindung werden z.B. Öle aus Pflanzenöle c) sind allgemein bekannt und kommerziell erhältlich. Unter dem ölliefernden Pflanzenarten wie Sojaöl, Rapsöl, Maiskeimöl, Sonnenblumenöl, Olivenöl oder Rhizinusöl, insbesondere Rapsöl verstanden, wobei unter den 3aumwollsaatöl, Leinöl, Kokosöl, Palmöl, Distelöl, Walnussöl, Erdnussöl,

ဓ္က

ဓ

22

Pflanzenölen auch deren Umesterungsprodukte verstanden werden, z.B. Alkylester wie Rapsölmethylester oder Rapsölethylester.

Fettsäuren. Die C₁₀-C₂₂-Fettsäureester sind beispielsweise Ester ungesättigter Die Pflanzenöle sind bevorzugt Ester von C₁₀-C₂₂-, vorzugsweise C₁₂-C₂₀nsbesondere C₁₈-Fettsäuren wie Stearinsäure, Ölsäure, Linolsäure oder Kohlenstoffatomzahl, z.B. Erucasäure, Laurinsäure, Palmitinsäure und oder gesättigter C10-C22-Fettsäuren, insbesondere mit gerader

S

9

တ် seispiele für Pflanzenöle sind C10-C22-Fettsäure-Ester von Glycerin oder Glykol mit den C₁₀-C₂₂-Fettsäuren, oder C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester, wie sie Methoden erfolgen, wie sie z.B. beschrieben sind im Römpp Chemie Lexikon, Fettsäure-Ester mit C₁-C₂₀-Alkoholen (z.B. Methanol, Ethanol, Propanol oder Butanol) erhalten werden können. Die Umesterung kann nach bekannten z.B. durch Umesterung der vorgenannten Glycerin- oder Glykol-Cıo-C22-Auflage, Band 2, Seite 1343, Thieme Verlag Stuttgart.

5

Rapsölmethylester, z.B. Phytorob®B (Novance, Frankreich), Edenor® MESU und Agnique®ME-Reihe (Cognis, Deutschland) Radia®-Reihe (ICI), Prilube®-Reihe oflanzenölhaltiger Formulierungszusatzstoffe, insbesondere solcher auf Basis Die Pflanzenöle können in den erfindungsgemäßen Adjuvantien z.B. in Form kommerziell erhältlicher Pflanzenöle, insbesondere Rapsöle wie Petrofina) oder Biodiesel oder in Form kommerziell erhåltlicher

2

Renol® (Stefes, Deutschland, nachfolgend Renol genannt, Pflanzenölbestandteil: Rapsölmethylester) oder Stefes Mero® (Stefes, Deutschland, nachfolgend Mero Rapsölethylester), Actirob®B (Novance, Frankreich, nachfolgend ActirobB Deutschland, nachfolgend Rako-Binol genannt, Hauptbestandteil: Rapsöl), genannt, Hauptbestandteil: Rapsölmethylester), Rako-Binol® (Bayer AG, von Rapsölen wie Rapsölmethylester, z.B. Hasten® (Victorian Chemical Company, Australien, nachfolgend Hasten genannt, Hauptbestandteil: genannt, Hauptbestandteil: Rapsölmethylester) enthalten sein



Beispiele für synthetische Fettsäureester sind z.B. solche die sich von Fettsäuren mit ungerader Kohlenstoffatomanzahl ableiten, wie C11-C21-Fettsäureester.

- Bevorzugte organische Lösungsmittel sind aromatische Kohlenwasserstoffe, aliphatische Kohlenwasserstoffe und Fettsäureester wie pflanzliche Öle wie Triglyceride von Fettsäuren mit 10 bis 22 C-Atomen, die sowohl gesättigt als auch ungesättigt, linear oder verzweigt sein können und gegebenenfalls weitere funktionelle Gruppen tragen, wie Maiskeimöl, Rapsöl, Sonnenblumenkernöl,
 - 10 Baumwollsaatöl, Leinöl, Sojaöl, Kokosöl, Palmöl, Distelöl oder Rizinusöl, und deren Umesterungsprodukte wie Fettsäurealkylester, sowie Mischungen hieraus.

Die Lösungsmittel können allein oder im Gemisch enthalten sein. Das verwendete Lösungsmittel bzw. Lösungsmittelgemisch weist bevorzugt ein geringes

 Lösevermögen für das verwendete bzw. die verwendeten Phenylsulfonamide (Komponente a) auf. Der Gesamtlösungsmittelanteil in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten liegt im allgemeinen zwischen 5 und 95 Gew.%, bevorzugt im Bereich zwischen 20 und 80 Gew.%. Der Anteil an polaren Lösungsmitteln wie aprotischen, polaren liegt im allgemeinen unter 20 Gew.-%, bevorzugt im Bereich von 0 bis 10 Gew.%.

ន

Die in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten enthaltenen Sulfosuccinate (Komponente d) können z.B. Mono- oder Diester der Sulfobernsteinsäure sein, vorzugsweise solche der allgemeinen Formel (III)

22

$R^{1}-(X_{1})_{m}-O-CO-CH_{2}-CH(SO_{3}M)-CO-O-(X_{2})_{m}-R^{2}$ (III)

30 , worin

H oder ein unsubstituierter oder substituierter C₁-C₃₀-Kohlenwasserstoffrest wie C₁-C₃₀-Alkyl oder C₇-C₃₀-Alkylaryl bedeutet,



24

- R² H oder ein unsubstituierter oder substituierter C₁-C₃₀-Kohlenwasserstoffrest wie C₁-C₃₀-Alkyl oder C₇-C₃₀-Alkyl anyl bedeutet, oder ein Kation ist, z.B. ein Metallkation wie ein Alkali- oder Erdalkalimetallkation, oder ein Ammoniumkation wie NH4, Alkyl-, Alkylaryl- oder Poly(arylalkyl)phenyl-
- 5 ammoniumkation,
- X¹, X² unabhängig voneinander gleich oder verschieden eine Spacereinheit wie eine Polyethereinheit oder eine Polyestereinheit bedeuten,
- n,m unabhängig voneinander gleich oder verschieden Null oder 1 sind, vorzugsweise Null sind, und
- 10 M ein Kation ist, z.B. ein Metallkation wie ein Alkali- oder Erdalkalimetallkation, oder ein Ammoniumkation wie NH4, Alkyl-, Alkylaryloder Poly(arylalkyl)phenyl-ammoniumkation.

Bevorzugt sind Sulfosuccinate der Formel (III), worin R¹ und R² unabhängig

15 voneinander gleich oder verschieden lineare, verzweigte oder cyclische, gesättigte
oder ungesättigte C₁-C₂₀- vorzugsweise C₄-C₁ョ-Alkylreste sind, wie Methyl-, Ethyl-,
Butyl-, Hexyl-, Cyclohexyl-, Octyl wie 2-Ethylhexyl-, Decyl-, Tridecyl- oder OctadecylReste, oder R¹ und R² sind C₁-C₂₀-Alkylarylreste, wie Nonylphenyl, 2,4,6-Tri-secbutylphenyl, 2,4,6-Tris-(1-phenylethyl)-phenyl, Alkylbenzyl oder ein Hydrozimtrest,

- 20 X₁ und X₂ unabhängig voneinander gleich oder verschieden Polyethereinheiten sind, wie Polyethylenglykole -(C₂H₄O)_p- oder Polypropylenglykole -(C₃H₆O)_p- mit p=1 bis p=20, insbesondere p=1 bis p=12, oder Polyestereinheiten sind, wie Polyhydroxybuttersäure -(CH[CH₃]-CH₂-COO)_q- oder Polymilchsäure -(CH[CH₃]-CCOO)_q- oder Polymilchsäure -(CH[CH₃]-COO)_q- mit q=1 bis q=15, insbesondere q=1 bis q=8,
 - 25 n, m unabhängig voneinander gleich oder verschieden Null oder 1 sind, vorzugsweise Null sind, und M ein Kation ist, z.B. ein Metallkation, wie Alkali- oder Erdalkalimetallkation, oder ein Ammoniumkation, welches alkyl-substituiert sein kann.
- 30 Erfindungsgemäß enthaltene Sulfosuccinate sind, beispielsweise
- a1) ein- oder zweifach mit linearen, cyclischen oder verzweigten aliphatischen, cycloaliphatischen und/oder aromatischen Alkoholen verestertes

(Iso)undecanol, (Iso)dodecanol oder (Iso)tridecanol verestertes Mono- oder Dialkalisulfosuccinat, insbesondere Mono- oder Dinatriumsulfosuccinat, vorzugsweise ein- oder zweifach mit Methanol, Ethanol, (Iso)propanol, (Iso)butanol, (Iso)pentanol, (Iso)hexanol, Cyclohexanol, (Iso)heptanol, (Iso)octanol (insbesondere: Ethylhexanol), (Iso)nonanol, (Iso)decanol, Sulfosuccinat, beispielsweise mit 1 bis 22 C-Atomen im Alkylrest,

S

200, vorzugsweise 2 bis 200 Alkylenoxideinheiten im (Poly) Alkylenoxidanteil, ein- oder zweifach mit (Poly) Alkylenoxidaddukten von Alkoholen verestertes Sulfosuccinat, beispielsweise mit 1 bis 22 C-Atomen im Alkylrest und 1 bis vorzugsweise ein- oder zweifach mit Dodecy//Tetradecyl-Alkohol +2-5 mol Ethylenoxid oder mit i-Tridecyl+3mol Ethylenoxid verestertes Mono- oder Dialkalisulfosuccinat, insbesondere Mono- oder Dinatriumsulfosuccinat, **a**2

9

5

Maleinsäureanhydrid, beispielsweise mit 1 bis 22 C-Atomen im Alkylrest und 1 Fettsäuren, Estern oder Amiden umgesetztem und nachfolgend sulfoniertem das Dialkali, vorzugsweise das Dinatriumsalz von einfach mit Aminen oder aminoterminierten (Poly) Alkylenoxidaddukten von Alkoholen, Aminen, Alkylenoxidteil, vorzugsweise das Dinatriumsalz von einfach mit bis 200, vorzugsweise 2 bis 200 Alkylenoxy-Einheiten im (Poly) Kokosfettamin umgesetztem und nachfolgend sulfoniertem a3)

5

sulfoniertem Maleinsäureanhydrid, beispielsweise mit 1 bis 22 C-Atomen im das Dialkali, vorzugsweise das Dinatriumsalz von einfach mit Amiden oder Alkylrest und 1 bis 200, vorzugsweise 2 bis 200 Alykylenoxy-Einheiten im Oleylamid+2 mol Ethylenoxid umgesetztem und nachfolgend sulfoniertem (Poly) Alkylenoxidaddukten von Amiden umgesetztem und nachfolgend (Poly) Alkylenoxidteil, vorzugsweise das Dinatriumsalz von einfach mit Maleinsäureanhydrid und/oder a4)

22

22

das Tetraalkali, vorzugsweise das Tetranatriumsalz von N-(1,2dicarboxyethyl-)-N-Octadecylsulfo-succinamat. a5)

bevorzugter Sulfosuccinate der Gruppen a1) bis a5) sind nachfolgend aufgeführt: Beispiele kommerziell erhältlicher und im Rahmen der vorliegenden Erfindung

റ്റ

28

Lutensit®-Marken (BASF) der Triton®-Marken (Union Carbide), der Geropon®-Natrium-Dialkylsulfosuccinat, z.B. Natrium-Di(C4-C18)alkylsulfosuccinat wie sthylhexyl)sulfosuccinat, kommerziell beispielsweise in Form der Aerosol®darken (Cytec), der Agrilan®- oder Lankropol®-Marken (Akzo Nobel), der Empimin®-Marken (Albright&Wilson), der Cropol®-Marken (Croda), der Marken (Rhodia) oder der Imbirol®-, Madeol®- oder Polirol®-Marken Vatrium-Diisooctylsulfosuccinat, vorzugsweise Natrium-Di(2-(Cesalpinia) erhältlich, a1)

വ

Natrium- Alkoholpolyethylenglykolethersulfosuccinat, kommerziell beispielsweise in Form von Geropon® ACR-Marken erhältlich, a₂)

Secosol®-Marken (Stepan), der Geropon®-Marken (Rhodia), der Disponil®oeispielsweise in Form der Aerosol®-Marken (Cytec), der Marlinat®- oder Sermul®-Marken (Condea), der Empicol®-Marken (Albright&Wilson), der oder Texapon®-Marken (Cognis) oder der Rolpon®-Marken (Cesalpinia) Dinatrium-Alkoholpolyethylenglykolethersemisulfosuccinat, kommerziell erhältlich a3)

5

der Empimin®-Marken (Albright&Wilson), der Geropon®-Marken (Rhodia) oder Aerosol®-Marken (Cytec), der Rewopol®- oder Rewoderm®-Marken (Rewo), Dinatrium-N-Alkylsulfosuccinamat, kommerziell beispielsweise in Form der der Polirof®-Marken (Cesalpinia) erhältlich, a4)

ឧ

Maleinsäureanhydrid,

ನ

Akzo Nobel), der Rewoderm®-, Rewocid®- oder Rewopol®-Marken (Rewo), kommerziell beispielsweise in Form der Elfanol®- oder Lankropol®-Marken der Emcol®-Marken (Witco), der Standapol®-Marken (Cognis) oder der Dinatrium-Fettsäureamidpolyethylenglykolethersemisulfosuccinat, a5)

Rolpon®-Marken (Cesalpinia) erhältlich, und

റ്റ

 a6) Tetranatrium-N-(1,2-dicarboxyethyl)-N-Octadecyl-sulfosuccinamat, kommerziell beispielsweise in Form von Aerosol 22[®]- (Cytec) erhältlich. Kommerziell sind Sulfosuccinate zum Beispiel als Aerosol.[©]- (CYTEC), AGRILAN.[©]- oder Lankropol.[®]- (Akzo NoBEL), EmPimin.[®]- (Huntsman), Cropol.[®]- (CRODA), LUTENSIT.[®]- (BASF), TRITON.[®]GR-REIHE (UNIONCARBIDE), IMBIROL.[®]-/IMADEOl.[®]- IPOLIROL.[®]- (CESALPINIA); GEROPON.[®]AR-Reihe oder GEROPON.[®]SDS (RHODIA) erhältlich.

S

10 Bevorzugte Sulfosuccinate sind z.B. die Natrium-, Kalium- und Ammoniumsalze von Bis(alkyl)sulfosuccinaten, wobei die Alkylreste gleich oder verschieden 4 bis 16 Kohlenstoffatome enthalten, und bevorzugt Butyl-, Hexyl-, Octyl- wie 2-Ethylhexyloder Decyl-Reste sind, die linear oder verzweigt sein können.

15 Der Gesamtanteil des Sulfosuccinats bzw. der Sulfosuccinate in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten liegt im allgemeinen zwischen 0,1 und 60 Gew.%, insbesondere im Bereich zwischen 0,5 und 30 Gew.%. Als übliche Hilfs- und Zusatzstoffe (Komponente f) können in den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten z.B. noch enthalten sein: Tenside wie Emulgatoren und Dispergatoren, Verdickungs- und Thixotropiermittel, Netz-, Anti-Drift-, Haft-, Penetrations-, Konservierungs- und Frostschutzmittel, Antioxidantien, Lösungsvermittler, Füll-, Träger- und Farbstoffe, Entschäumer, Düngemittel, Verdunstungshemmer, sowie den pH-Wert und die Viskosität beeinflussende Mittel.

2

Als Emulgatoren und Dispergatoren kommen z.B. nichtionische Emulgatoren und Dispergatoren in Frage, z.B.:

25

 polyalkoxylierte, vorzugsweise polyethoxylierte, gesättigte und ungesättigte aliphatische Alkohole,

ജ

mit 8 bis 24 C-Atomen im Alkylrest, der sich von den entsprechenden Fettsäuren oder aus petrochemischen Produkten ableitet, und





28

- mit 1 bis 100, vorzugsweise 2 bis 50, Ethylenoxideinheiten (EO), wobei die freie Hydroxy-Gruppe gegebenenfalls alkoxyliert ist,
 - die z. B. kommerziell als Genapol®X- und Genapol®O-Reihe (Clariant). Crovol®M-Reihe (Croda) oder Lutensol®Reihe (BASF) erhältlich sind,

S

- polyalkoxylierte, vorzugsweise polyethoxylierte Arylalkylphenole, wie z. B. 2,4,6-Tris-(1-phenylethyl)-phenol (Tristyrylphenol) mit einem mittleren Ethoxylierungsgrad zwischen 10 und 80, bevorzugt 16 bis 40, wie z. B. Soprophor®BSU (Rhodia) oder HOE S 3474 (Clariant),
- polyalkoxylierte, vorzugsweise polyethoxylierte Alkylphenole mit einem oder mehreren Alkylresten, wie z. B. Nonylphenol oder Tri-sec-butylphenol, und einem Ethoxylierungsgrad zwischen 2 und 40, bevorzugt 4 bis 15, wie z. B. ARKOPAL[®]N-Reihe oder SAPOGENAT[®]T-Reihe (CLARIANT),

9

- 4) polyalkoxylierte, vorzugsweise polyethoxylierte Hydroxyfettsäuren oder Hydroxyfettsäuren enthaltene Glyceride, wie z. B. Ricinin bzw. Rizinusöl, mit einem Ethoxylierungsgrad zwischen 10 und 80, bevorzugt 25 bis 40, wie z. B. EMULSOGEN®EL-Reihe (CLARIANT) oder AGNIQUE®CSO-Reihe (COGNIS),
- polyalkoxylierte, vorzugsweise polyethoxylierte Sorbitanester, wie z. B. Atplus[®]309 F (UNIQEMA) oder Alkamuls[®]-Reihe (Rhodia)

ឧ

6) Di- und Tri-block-copolymere, z.B. aus Alkylenoxiden, z.B. aus Ethylen- und Propylenoxid mit mittleren Molmassen zwischen 200 und 10000, vorzugsweise 1000 bis 4000 g/mol, wobei der Massenanteil des polyethoxylierte Blocks zwischen 10 und 80% variiert, wie z. B. GENAPOL®PF-Reihe (CLARIANT), PLURONIC®-Reihe (BASF), oder SYNPERONIC®PE-Reihe (UNIQEMA),

22

30 Bevorzugte nichtionische Emulgatoren und Dispergatoren sind z.B. polyethoxylierte Alkohole, polyethoxylierte Triglyceride, die Hydroxyfettsäuren enthalten und Polyethylenoxid-Polypropylenoxid-Block-Copolymere.

emulgierenden/dispergierenden Eigenschaften, auch zur Erhöhung der biologischen Effektivität, z. B. als Penetrations- oder Haftmittel, eingesetzt, kann sich ihr Anteil in und 20 Gew.%. Werden nichtionische Emulgatoren und Dispergatoren, neben ihren den erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten auf bis zu 60 Gew.% erhöhen. erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten liegt im allgemeinen zwischen $\boldsymbol{0}$ Der Gesamtanteil an nichtionischen Emulgatoren und Dispergatoren in den

S

Es kommen auch ionische Emulgatoren und Dispergatoren in Frage, z.B.:

5

andståndigen freien Hydroxylfunktion des Polyethylenoxidblocks zu einem Sulfat- polyalkoxylierte, vorzugsweise polyethoxylierte Emulgatoren/Dispergatoren (vgl. Genapoi®LRO oder Dispergiermittel 3618 (Clariant), Emulphor® (BASF) oder Komponente e), die ionisch modifiziert sind, z. B. durch Umsetzung der oder Phosphatester (z. B. als Alkali- und Erdalkalimetallsalze), wie z. B.

5

2) Alkali- und Erdalkalimetallsalze von Alkylarylsulfonsäuren mit linearer oder verzweigter Alkylkette, wie Phenylsulfonat CA oder Phenylsulfonat CAL (Clariant), Attox[®] 3377BM (ICI), Empiphos[®]TM-Reihe (Huntsman)

8

Polyterpene), wie Tamol[®]-Reihe (BASF), Morwet[®]D425 (Witco), Kraftsperse[®]ungesättigte oder aromatische Polymere (Polystyrole, Polybutadiene oder Naphthalinsulfonat und Formaldehyd, Polystyrolsulfonat oder sulfonierte Polyelektrolyte, wie Ligninsulfonate, Kondensationsprodukte aus Reihe (Westvaco), Borresperse®-Reihe (Borregard). છ

22

Alkylarylsulfonsäuren und Polyelektrolyte aus der Polykondensation von Bevorzugte ionische Emulgatoren/Dispergatoren sind z.B. Salze von Naphthalinsulfonat und Formaldehyd

ဓ

ဗ္ဗ

erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentraten liegt im allgemeinen zwischen 0 Der Gesamtanteil an ionischen Emulgatoren und Dispergatoren in den und 20 Gew.%, insbesondere zwischen 0 und 8 Gew.%.

- Als Verdickungs- und Thixotropiermittel kommen z.B. in Frage. S
- $\mathsf{Bentone}^{\otimes}$ (Elementis), Attagel $^{\otimes}$ (Engelhard), Agsorb $^{\otimes}$ (Oil-Dri Corporation) 1) modifizierte natürliche Silikate, wie chemisch modifizierte Bentonite, Hectorite, Attapulgite, Montmorillonite, Smektite oder andere Silikatmineralien, wie oder HECTORITE® (AKZO NOBEL)

9

- Reihe (Degussa), der CAB-O-SIL®-Reihe (CABOT) oder der Van GeL-Reihe (R.T. synthetische Silikate, wie Silikate der Sipernat®-, Aerosil®- oder Durosil®-/ANDERBILT), 3
- 3) Verdicker auf Basis synthetischer Polymere, wie Verdicker der THIXIN $^{\! exttt{\otimes}}$ oder FHIXATROL®-Reihe (ELEMENTIS). 5

4) Verdicker auf Basis natürlicher Polymere und natürlicher Öle, z.B. aus der THIXIN®- oder THIXATROL®-Reihe (ELEMENTIS).

2

Bevorzugte Verdickungs- und Thixotropiermittel sind z.B. modifizierte Schichtsilikate und Verdicker auf Basis synthetischer Polymere.

Der Anteil an Verdickungs- und Thixotropiermitteln in den erfindungsgemäßen

Ölsuspensionskonzentraten liegt im allgemeinen zwischen 0 und 5 Gew.%, insbesondere zwischen 0,2 und 3 Gew.%. 25

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Ölsuspensionskonzentrate, enthaltend:

- 0,1 bis 30 Gew.-% eines oder mehrere herbizider Wirkstoffe aus der Gruppe a
- der Phenylsulfonamide,

ဓ

- 2 bis 40 Gew.-% eines oder mehrere Safener, 合
- 20 bis 80 Gew.-% eines oder mehrere Lösungsmittel,

ਹ



0,5 bis 30 Gew.-% eines oder mehrere Sulfosuccinate,

ভ

- 3 bis 20 Gew.-% eines oder mehrere von a) und b) verschiedener agrochemischer Wirkstoffe, **6**
- 0 bis 20 Gew.-% eines oder mehrere nichtionischer Emulgatoren und **C**
- Dispergatoren,

S

- 0 bis 8 Gew.-% eines oder mehrerer ionischer Emulgatoren und
- Dispergatoren
- 0 bis 3 Gew.-% eines oder mehrerer Verdickungs- und Thixotriopiermittel.
- In einer bevorzugten Ausführungsform enthält das erfindungsgemäße Ölsuspensionskonzentrat 5
- ein oder mehrere herbizide Wirkstoffe der Formel (II) und/oder deren Salze, vorzugsweise A1, A2, A3 oder A6,
- einen Safener aus der Gruppe S1-1, S1-9 und S2-1, **a**
- Kohlenwasserstoffe, der Gemische von aromatischen und aliphatischen Kohlenwasserstoffe und der Pflanzenöle wie Rapsölmethylester, und ein organisches Lösungsmittel aus der Gruppe der aliphatischen ত 5
- ein Alkali Di(C4-C18)alkylsulfosuccinat wie Natrium Di(C4-C₁₈)alkylsulfosuccinat. ভ

ឧ

Komponenten enthalten, ohne dass dadurch eine Einschränkung erfolgen soll. Dabei bedeutet Solvesso ein Lösungsmittel aus der Solvesso®-Reihe, vorzugsweise Ölsuspensionskonzentrate genannt, welche die nachfolgend genannten Als besonders bevorzugte Beispiele seien erfindungsgemäße

Solvesso[®]200, Bayol ein Lösungsmittel aus der Bayol[®]-Reihe, vorzugsweise Bayol®82, Edenor = Edenor®MESU und Actirob = Actirob®B. 22

ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-1 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-1 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S1-1 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-1 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-1 + A2, Natrium-di(2-Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-1 + A1, Natrium-di(2-ഉ



32

ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-1 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S1-1 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-1 + + Edenor + S1-1 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-1 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-1 + A3, Natrium-di(2-

- ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-1 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-1 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S1-1 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-1 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-1 + A4, Natrium-di(2-A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-1 + A5, Natrium-di(2-
- Actirob B + S1-1 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-1 sulfosuccinat + Edenor + S1-1 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + + Edenor + S1-1 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-1 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-1 + A6 + EX, Natriumdi(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-1 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl) 9
- ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S1-1 + A6, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + A6, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-1 + A6, Natrium-di(2-+ Actirob B + S1-1 + A6. 5

ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-9 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat Vatrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-9 + A1, Natrium-di(2-

- ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-9 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat Edenor + S1-9 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat +. Actirob B + S1-9 + + Edenor + S1-9 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-9 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-9 + A2, Natrium-di(2-
- ethylhexyi)sulfosuccinat + Bayol + S1-9 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-9 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat Edenor + S1-9 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-9 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-9 + A3, Natrium-di(2-A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-9 + A4, Natrium-di(2-25
- ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-9 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S1-9 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-9 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)suifosuccinat + Solvesso + S1-9 + A5, Natrium-di(2-ဓ



Actirob B + S1-9 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-9 ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S1-9 + A6, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat sulfosuccinat + Edenor + S1-9 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + + Edenor + S1-9 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S1-9 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S1-9 + A6 + EX, Natrium-Ji(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-9 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl) + A6, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S1-9 + A6, Natrium-di(2-+ Actirob B + S1-9 + A6.

ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S2-1 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S2-1 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S2-1 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S2-1 + + Edenor + S2-1 + A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S2-1 + A1, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S2-1 + A2, Natrium-di(2-Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S2-1 + A1, Natrium-di(2-5 2

ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S2-1 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S2-1 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S2-1 + A3, Natrium-di(2-ethylhexyl)suifosuccinat + Solvesso + S2-1 + A4, Natrium-di(2-A2, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S2-1 + A3, Natrium-di(2-

ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S2-1 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S2-1 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S2-1 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S2-1 + + Edenor + S2-1 + A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Actirob B + S2-1 + A4, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S2-1 + A5, Natrium-di(2-2

ethylhexyl)sulfosuccinat + Edenor + S2-1 + A6, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat Actirob B + S2-1 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S2-1 A5, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Solvesso + S2-1 + A6 + EX, Natriumsulfosuccinat + Edenor + S2-1 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S2-1 + A6 + EX, Natrium-di(2-ethylhexyl) + A6, Natrium-di(2-ethylhexyl)sulfosuccinat + Bayol + S2-1 + A6, Natrium-di(2-ജ 25

+ Actirob B + S2-1 + A6

8

In den vorgenannten Kombinationen können auch mehrere Phenylsulfonamide als Komponente a) miteinander kombiniert und gemeinsam zur Bekämpfung von Schadpflanzen in Pflanzenkulturen eingesetzt werden.

verschiedene Phenylsulfonylharnstoffe der Formel (II) und/oder deren Salze So können in einer bevorzugten Ausführungsform als Komponente a) z.B. miteinander kombiniert werden, z.B.

Mesosulfuron-methyl + lodosulfuron-methyl,

Mesosulfuron-methyl + lodosulfuron-methyl-Natrium,

Mesosulfuron-methyl + Foramsulfuron, 5 Mesosulfuron-methyl + Foramsulfuron-Natrium,

Mesosulfuron-methyl-Natrium + Iodosulfuron-methyl,

Mesosulfuron-methyl-Natrium + Iodosulfuron-methyl-Natrium,

Mesosulfuron-methyl-Natrium + Foramsulfuron,

Mesosulfuron-methyl-Natrium + Foramsulfuron-Natrium, 5

Foramsulfuron + lodosulfuron-methyl,

-oramsulfuron + lodosulfuron-methyl-Natrium,

oramsulfuron-Natrium + lodosulfuron-methyl,

Foramsulfuron-Natrium + Iodosulfuron-methyl-Natrium.

ಜ

Salze, können mit einem oder mehreren Safenern kombiniert werden, insbesondere mit den Safenern Mefenpyr-diethyl (S1-1), Isoxadifen-ethyl (S1-9) und Cloquintocet-Virkstoffmischungen von Phenylsulfonylharnstoffen der Formel (II) und/oder deren Die Phenylsulfonamide a) und deren Mischungen, z.B. die vorgenannten

mexyl (S2-1) 22 Sofern in den erfindungegemäßen Ölsuspensionskonzentraten als Komponente a) genannten Mischungen von Phenylsulfonylharnstoffen der Formel (II) und/oder Mischungen mehrerer Phenylsulfonamide enthalten sind, z.B. die vorstehend

deren Salzen, liegt zumindest eines der Phenylsulfonamide in suspendierter Form vor, es können auch alle Phenylsulfonamide suspendiert vorliegen ဓ

organischen Lösungsmittel c) gelöst wird und dieser Lösung, gegebenenfalls weitere suspendiert. Die grobe Suspension wird, gegebenenfalls nach einer Vorvermahlung. verwendete lösliche agrochemische Wirkstoffe b) und e) in der Vormischung gelöst. Verfahren, z.B. durch Vermischen der Komponenten hergestellt werden. So kann z.B. eine Vormischung hergestellt werden, wobei das Sulfosuccinat d) in dem Nach Abschluß des Lösungsprozesses wird festes Phenylsulfonamid a) und Die erfindungsgemåßen Ölsuspensionskonzentrate können durch bekannte gegebenenfalls verwendete unlösliche Wirkstoffe b) und e) in die Mischung Hilfs- und Zusatzstoffe f) zugegeben werden. Dann werden gegebenenfalls einer Feinvermahlung unterzogen.

S

S

und e) sowie Hilfs- und Zusatzstoffe aus f), die keiner Vermahlung bedürfen oder für gegebenenfalls verwendete unlösliche Komponenten b), e) und f), in eine Mischung aus dem organischen Lösungsmittel c) und dem Sulfosuccinat d) suspendiert und einer Vermahlung unterzogen. Gegebenenfalls verwendete lösliche Wirkstoffe b) den Mahlvorgang nicht notwendig sind, werden nach der Vermahlung zugesetzt. In einer anderen Ausführungsvariante wird festes Phenylsulfonamid a), sowie

5

유

Zur Herstellung der Mischungen können gångige Mischapparate verwendet werden, Hochdruckhomogenisatoren oder nach dem Rotor-Stator Prinzip arbeitende Mühlen diskontinuierliche Perlmühlen, z.B. der Fa. Drais oder kontinuierliche Perlmühlen, Zahnkolloidmühlen, z.B. der Fa. Puck. Für die Feinvermahlung können z.B. verwendet werden, wie Ultraturax-Homogenisatoren, z.B. der Fa. IKA, oder die gegebenenfalls temperiert werden. Zur Vorvermahlung können z.B. ಜ

Anforderungen und aus wirtschaftlichen Gründen, kann das Herstellverfahren eingesetzten Komponenten, sowie verfahrens- und sicherheitstechnsichen angepaßt und gegebenenfalls auf eine Vorvermahlung oder auch auf eine der z.B. Fa. Bachofen verwendet werden. Je nach den Eigenschaften der Feinvermahlung verzichtet werden 22

Die zur Herstellung eingesetzten Komponenten a) bis f) können Wasser als Nebenbestandteil enthalten, welches sich in den erfindungsgemäßen

ဓ



36

Ölsuspensionskonzentrate können daher geringe Mengen von Wasser enthalten, im allgemeinen von 0 bis 5 Gew.%. Bevorzugterweise werden die erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentrate keinem weiteren Trocknungsprozeß unterzogen. Ölsuspensionskonzentraten wiederfindet. Die erfindungsgemäßen

gegebenenfalls in üblicher Weise, z.B. zu Suspensionen, verdünnt werden, z.B. Zur Anwendung können die erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentrate agrochemische Wirkstoffe (z.B. Tankmischpartner in Form entsprechender mittels Wasser. Es kann vorteilhaft sein, erhaltenen Spritzbrühen weitere

elbstemulgierende Öle wie Pflanzenöle oder Paraffinöle und/oder Düngemittel nerbiziden Mittel, auf Basis der erfindungsgemäßen Ölsuspensionskonzentrate. Formulierungen) und/oder zur Anwendung übliche Hiifs- und Zusatzstoffe, z.B. zuzugeben. Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher auch solche 9

Nirksamkeit gegen ein breites Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und dikotyler Schadpflanzen auf. Auch schwer bekämpfbare perennierende Unkräuter, die aus Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel weisen eine ausgezeichnete herbizide Rhizomen, Wurzelstöcken oder anderen Dauerorganen austreiben, werden gut Dabei können die Mittel z.B. im Vorsaat-, Vorauflauf- oder 5

Nachaustausversahren ausgebracht werden. Im einzelnen seien beispielhast einige ərfindungsgemäßen herbiziden Mittel kontrolliert werden können, ohne daß durch /ertreter der mono- und dikotylen Unkrautflora genannt, die durch die die Nennung eine Beschränkung auf bestimmte Arten erfolgen soll. 2

Panicum spp., Phalaris spp., Poa spp., Setaria spp. sowie Bromus spp. wie Bromus spp., Alopecurus spp., Brachiaria spp., Digitaria spp., Lolium spp., Echinochloa spp. Auf der Seite der monokotylen Unkrautarten werden z.B. Apera spica venti, Avena catharticus, Bromus secalinus, Bromus erectus, Bromus tectorum und Bromus japonicus und Cyperusarten aus der annuellen Gruppe und auf seiten der 22 8

perennierenden Spezies Agropyron, Cynodon, Imperata sowie Sorghum und auch ausdauernde Cyperusarten gut erfaßt.



Bei dikotylen Unkrautarten erstreckt sich das Wirkungsspektrum auf Arten wie z.B. Abutilon spp., Amaranthus spp., Chenopodium spp., Chrysanthemum spp., Galium spp., Amarantine, Ipomoea spp., Kochia spp., Lamium spp., Matricaria spp., Pharbitis spp., Polygonum spp., Sida spp., Sinapis spp., Solanum spp., Stellaria spp., Veronica spp. und Viola spp., Xanthium spp., auf der annuellen Seite sowie Convolvulus, Cirsium, Rumex und Artemisia bei den perennierenden Unkräutern.

Unter den spezifischen Kulturbedingungen im Reis vorkommende Schadpflanzen wie z.B. Echinochloa, Sagittaria, Alisma, Eleocharis, Scirpus und Cyperus werden von den erfindungsgemäßen Mitteln ebenfalls hervorragend bekämpft.

은

Werden die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel vor dem Keimen auf die Erdoberfläche appliziert, so wird entweder das Auflaufen der Unkrautkeimlinge vollständig verhindert oder die Unkräuter wachsen bis zum Keimblattstadium heran, stellen jedoch dann ihr Wachstum ein und sterben schließlich nach Ablauf von drei bis vier Wochen vollkommen ab.

5

Bei Applikation der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auf die grünen Pflanzenteile im Nachauflaufverfahren tritt ebenfalls sehr rasch nach der Behandlung ein drastischer Wachstumsstop ein und die Unkrautpflanzen bleiben in dem zum Applikationszeitpunkt vorhandenen Wachstumsstadium stehen oder sterben nach einer gewissen Zeit ganz ab, so daß auf diese Weise eine für die Kulturpflanzen schädliche Unkrautkonkurrenz sehr früh und nachhaltig beseitigt wird.

ຊ

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel zeichnen sich durch eine schnell einsetzende und lang andauernde herbizide Wirkung aus. Die Regenfestigkeit der Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen Kombinationen ist in der Regel günstig. Als besonderer Vorteil fällt ins Gewicht, daß die in den herbizide Mitteln verwendeten und wirksamen Dosierungen von herbiziden Verbindungen so gering eingestellt werden können, daß ihre Bodenwirkung optimal niedrig ist. Somit wird deren Einsatz nicht nur in empfindlichen Kulturen erst möglich, sondern Grundwasser-Kontaminationen werden praktisch vermieden. Durch die erfindungsgemäßen



38

Kombination von Wirkstoffen wird eine erhebliche Reduzierung der nötigen Aufwandmenge der Wirkstoffe ermöglicht. Die genannten Eigenschaften und Vorteile sind in der praktischen

Unkrautbekämpfung von Nutzen, um landwirtschaftliche Kulturen von
unerwünschten Konkurrenzpflanzen freizuhalten und damit die Erträge qualitativ und
quantitativ zu sichern und/oder zu erhöhen. Der technische Standard wird durch
diese neuen Mittel hinsichtlich der beschriebenen Eigenschaften deutlich übertroffen.

Obgleich die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel eine ausgezeichnete herbizide Aktivität gegenüber mono- und dikotylen Unkräutern aufweisen, werden Kulturpflanzen wirtschaftlich bedeutender Kulturen z.B. zweikeimblättriger Kulturen wie Soja, Baumwolle, Raps, Zuckerrüben, oder Gramineen-Kulturen wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis oder Mais, nur unwesentlich oder gar

15 nicht geschädigt. Die vorliegenden Verbindungen eignen sich aus diesen Gründen sehr gut zur selektiven Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs in landwirtschaftlichen Nutzpflanzungen oder in Zierpflanzungen. Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel hervorragende wachstumsregulatorische Eigenschaften bei Kulturpflanzen auf. Sie greifen regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können damit zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen und zur Ernteerleichterung wie z.B. durch Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden. Desweiteren eignen sie sich auch zur generellen Steuerung und Hemmung von unerwünschtem

ឧ

vegetativen Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung des vegetativen Wachstums spielt bei vielen mono- und dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Lagern hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann.

Aufgrund ihrer herbiziden und pflanzenwachstumsregulatorischen Eigenschaften können die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auch zur Bekämpfung von

30 können die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auch zur Bekämpfung von Schadpflanzen in Kulturen von bekannten oder noch zu entwickelnden gentechnisch veränderten Pflanzen eingesetzt werden. Die transgenen Pflanzen zeichnen sich in

9



Resistenzen gegenüber Pflanzenkrankheiten oder Erregern von Pflanzenkrankheiten transgene Pflanzen mit erhöhtem Stärkegehalt oder veränderter Qualität der Stärke Andere besondere Eigenschaften betreffen z. B. das Erntegut hinsichtlich Menge, Resistenzen gegenüber bestimmten Pestiziden, vor allem bestimmten Herbiziden, wie bestimmten Insekten oder Mikroorganismen wie Pilzen, Bakterien oder Viren. der Regel durch besondere vorteilhafte Eigenschaften aus, beispielsweise durch Qualitat, Lagerfähigkeit, Zusammensetzung und spezieller Inhaltsstoffe. So sind oder solche mit anderer Fettsåurezusammensetzung des Ernteguts bekannt.

S

2

bedeutenden transgenen Kulturen von Nutz- und Zierpflanzen, z. B. von Gramineenphytotoxischen Wirkungen der Herbizide resistent sind bzw. gentechnisch resistent anderen Gemüsesorten. Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Mittel als Kulturen von Zuckerrübe, Baumwolle, Soja, Raps, Kartoffel, Tomate, Erbse und Kulturen wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis und Mais oder auch Herbizide in Nutzpflanzenkulturen eingesetzt werden, welche gegenüber den gemacht worden sind.

5

Bei der Anwendung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel in transgenen Kulturen Aufwandmengen, die für die Applikation eingesetzt werden können, vorzugsweise gute Kombinierbarkeit mit den Herbiziden, gegenüber denen die transgene Kultur treten neben den in anderen Kulturen zu beobachtenden Wirkungen gegenüber transgenen Kultur spezifisch sind, beispielsweise ein verändertes oder speziell Schadpflanzen oftmals Wirkungen auf, die für die Applikation in der jeweiligen resistent ist, sowie Beeinflussung von Wuchs und Ertrag der transgenen erweitertes Unkrautspektrum, das bekämpft werden kann, veränderte 25

2

Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, vorzugsweise in Pflanzenkulturen wie Getreide (z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Reis, Mais, Hirse), Zuckerrübe, Zuckerrohr, Raps, Baumwolle und Soja, besonders bevorzugt in monokotylen Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist weiterhin auch ein Verfahren zur ဓ္က



승

Kulturen wie Getreide, z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Kreuzungen davon wie Triticale, Reis, Mais und Hirse, wobei man ein oder mehrere erfindungsgemäße nerbizide Mittel auf die Schadpflanzen, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die Fläche auf der die Pflanzen wachsen, z.B. die Anbaufläche appliziert

Autationsselektion erhalten sein und sind bevorzugt tolerant gegenüber Die Pflanzenkulturen können auch gentechnisch verändert oder durch Acetolactatsynthase (ALS)-Inhibitoren. Das Ölsuspensionskonzentrat der vorliegenden Erfindung weist eine ausgezeichnete physikalisch-chemischen Eigenschaften, z. B. eines in organischen Lösungsmitteln schwerlöslichen herbiziden Phenylsulfonamids mit einem löslichen Safener und chemische Stabilität während der Herstellung und Lagerung auf und eignet sich nsbesondere auch für Kombinationen von Wirkstoffen mit unterschiedlichen 9

gegebenenfalls weiteren löslichen agrochemischen Wirkstoffen. Außerdem weist das Applizierbarkeit und Anwenderfreundlichkeit, sowie eine hohe biologische Effektivität Ölsuspensionskonzentrat eine ausgezeichnete physikalische Stabilität, eine gute und Selektivität auf. 2

wurde und dieser Lösung, die weiteren Hilfs- und Zusatzstoffe f) zugegeben wurden. Vormischung hergestellt wobei, das Sulfosuccinat d) in dem Lösungsmittel c) gelöst Wenn nicht anders beschrieben wurden die in den nachfolgenden Beispielen Dann wurde der Safener b) in der Vormischung gelöst. Nach Abschluß des genannten Ölsuspensionskonzentrate wie folgt hergestellt: Es wurde eine 8

Lösungsprozesses wurde festes Phenylsulfonylamid a) in die Mischung suspendiert. Die grobe Suspension wurde, nach einer Vorvermahlung, einer Feinvermahlung 2

Die in den nachfolgenden Beispielen verwendeten Abkürzungen haben folgende

Bedeutung

ဓ္က



= 3-(4-Methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-1-(2-Carboxy-= 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)-5-methyl-2-5-iod-phenylsulfonyl)-harnstoff Natriumsalz modifiziertes Schichtsilikat, Elementis pyrazolin-3-carbonsäureethylester Bentone® 34 lodosulfuron Mefenpyr

polyethoxyliertes Rizinusöl mit 40 Einheiten = Rapsölmethylester, Cognis Emulsogen® EL-400 Edenor® MESU

Ethylenoxid, Clariant

Polyethylenoxid-Polypropylenoxid-Blockcopolymer mit Genapol® PF10

10% Einheiten Ethylenoxid, Clariant

= polyethoxyliertes iso-Tridecanol mit 6 Einheiten Ethylenoxid, methoxy-verkappt, Clariant

Genapol® V4739

Jeffsol® PC

= Propylencarbonat, Huntsman

aromatisches Mineralöl (Siedebereich 219-281°C), Solvesso® 200

= Thixothropiermittel auf Basis eines Riziniusölderivates Thixatrol® ST

aromatischem Lösungsmittel, Union Carbide = Di(2-Ethylhexyl)sulfosuccinat Natriumsalz in Triton® GR-7M E

achtwöchiger Lagerversuch bei 40°C 8W40°C

8

Beispiel 1:

22

Herstellung eines Ölsuspensionskonzentrats

Die Konzentration an Iodosulfuron wurde mittels HPLC vor und nach der Herstellung des Ölsuspensionskonzentrats bestimmt.

Tabelle 1: Chemische Stabilität der Komponente a) bei der Herstellung (alle

Angaben in Gramm)

ഉ



Bsp. 1.2

42	. .	
	Bsp. 1.1	Bsp. 1
lodosulfuron	5,00	5,00
Mefenpyr	15,00	15,00
Triton [®] GR-7M E		25,00
Edenor® MESU	62,64	37,38
Genapol® PF10	5,00	2,00
Emulsogen [®] EL-400	2,00	5,00
Thixatrol® ST	1,00	1,00
Konzentration von lodosulfuron		
vor Herstellung	5,00	2,00
nach Herstellung	3,50	4,89



Beispiel 2:

Herstellung und Lagerung eines Ölsuspensionskonzentrats

Die Konzentration an lodosulfuron wurde mittels HPLC vor und nach der Herstellung des Ölsuspensionskonzentrats sowie nach 8-wöchiger Lagerung bei 40°C bestimmt. ĸ

Tabelle 2: Chemische Stabilität der Komponente a), bei Herstellung und Lagerung (alle Angaben in Gew.%)

9

	Bsp. 2.1	Bsp. 2.2	Bsp. 2.3
lodosulfuron	2,00	10,00	12,00
Mefenpyr	15,00	30,00	36,00
Solvesso [®] 200	42,00	28,00	20'00
Jeffsol [®] PC	1,00	09'0	ı
Triton® GR-7M E	25,00	20,00	20'00
Genapol® V4739	2,00	2,00	2,00
Genapol® PF10	3,00	3,00	3,00
Emulsogen® EL-400	3,00	3,00	3,00
Bentone [®] 34	1,00	0,50	1
Konzentration von lodosulfuron			
vor Herstellung	2,00	10,00	12,0
nach Herstellung	4,97	9,92	11,5
nach 8W40°C	4,73	9,73	11,5

4

BCS 03-1007

Patentansprüche:

Ölsuspensionskonzentrat, enthaltend

- ein oder mehrere herbizide Wirkstoffe aus der Gruppe der Phenylsulfonamide, in a)
- suspendierter Form, S
- ein oder mehrere Safener,
- ein oder mehrere organische Lösungsmittel, und
- ein oder mehrere Sulfosuccinate. ভ
- Ölsuspensionskonzentrat gemäß Anspruch 1, worin als Komponente a) Phenylsulfonylaminocarbonyltriazolinone und Phenylsulfonylhamstoffe. enthalten sind, ein oder mehrere herbizide Wirkstoffe aus der Gruppe ۲i 9
- Ölsuspensionskonzentrat gemäß Anspruch 1 oder 2, worin als Komponente b)
- carbonsäure und ihre Ester, 5,5 -Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure ihre Ester und enthalten sind, ein oder mehrere Safener aus der Gruppe Dichlorphenylpyrazolin-3-8-Chinolinoxyessigsäure und ihre Ester. 5
- Ölsuspensionskonzentrat gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3,
 - worin als Komponente c) enthalten sind, ein oder mehrere Lösungsmittel aus der Gruppe unsubstituierter oder substituierte Kohlenwasserstoffe, aprotische polare Lösungsmittel und Fettsäureester. ឧ
- Ölsuspensionskonzentrat gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4,
 - worin als Komponente d) enthalten sind, ein oder mehrere Sulfosuccinate aus der Gruppe der Mono- und Diester der Sulfobernsteinsäure. 25
- Ölsuspensionskonzentrat gemåß gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, zusätzlich enthaltend e) einen oder mehrere von a) und b) verschiedene
 - agrochemische Wirkstoffe und/oder f) übliche Hilfs- und Zusatzstoffe.

ജ



- mehreren der Ansprüche 1 bis 6, worin die Komponenten gemischt und gegebenenfalls vermahlt werden.
- eines Ölsuspensionskonzentrats gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis Verfahren zur Bekämpfung von Schadpflanzen, worin eine wirksame Menge 6 auf die Schadpflanzen, Teile der Pflanzen, Pflanzensamen, die Fläche auf der Pflanzen wachsen appliziert wird. ထ 2
- Verwendung eines Ölsuspensionskonzentrats gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, zur Bekämpfung von Schadpflanzen. о О 9
- 10. Verwendung eines Ölsuspensionskonzentrats gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, zur Herstellung eines herbiziden Mittels.
- Verwendung gemäß Anspruch 10, worin das herbizide Mittel eine Suspension 7 <u>is</u>; 5
- Herbizides Mittel, enthaltend ein Ölsuspensionskonzentrat gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6. 5

ឧ

- 13. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpflanzen, worin eine wirksame Menge Pflanzen, Pflanzensamen, die Fläche auf der Pflanzen wachsen appliziert wird. eines herbiziden Mittels gemäß Anspruch 12 auf die Schadpflanzen, Teile der
- Verwendung eines herbiziden Mittels gemäß Anspruch 12, zur Bekämpfung von Schadpflanzen 4.

Zusammenfass

46

BCS 03-1007

Ölsuspensionkonzentrat

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Ölsuspensionskonzentrat, enthaltend

a) ein oder mehrere herbizide Wirkstoffe aus der Gruppe der Phenylsulfonamide, in suspendierter Form,

- b) ein oder mehrere Safener,
- c) ein oder mehrere organische Lösungsmittel, und
- d) ein oder mehrere Suffosuccinate.

Das Ölsuspensionskonzentrat eignet sich im Bereich des Pflanzenschutzes.